



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 358 105 B1

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(5) Veröffentlichungstag der Patentschrift: 02.03.94

(f) Int. Cl.5: **A61J 3/10**, A61K 9/20, B30B 11/00

(21) Anmeldenummer: 89116065.7

Anmeldetag: 31.08.89

- Verfahren und Vorrichtung zur kontinuierlichen Herstellung von festen pharmazeutischen Formen.
- Priorität: 07.09.88 DE 3830353
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 14.03.90 Patentblatt 90/11
- Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 02.03.94 Patentblatt 94/09
- Benannte Vertragsstaaten:
   AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE
- Entgegenhaltungen:
   EP-A- 0 240 904
   CH-A- 530 944
   DE-A- 1 766 546
   DE-C- 59 713
   DE-C- 612 500
   FR-A- 879 331
   GB-A- 128 409
   IIS-A- 2 899 756

- Patentinhaber: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Strasse 38 D-67063 Ludwigshafen(DE)
- (2) Effinder: Kilmesch, Roger, Dr.
  Georg-Froeba-Strasse 43
  D-6146 Alsbach-Haehniein 2(DE)
  Effinder: Bleckmann, Gerhard
  Giselherstrasse 9
  D-6840 Lampertheim 5(DE)
  Erfinder: Farwerck, Kari-Peter
  Enzingerstrasse 32
  D-6520 Worms 21(DE)
  Erfinder: Schlemmer, Lothar
  Duisbergstrasse 1 a
  D-6701 Maxdort(DE)
  Erfinder: Sanner, Axel, Dr.
  Lorscher Riing 2 c
  D-6710 Frankenthal(DE)

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

### Beschreibung

an

Die Erfindung betrifft ein kontinuierliches Verfahren zur Herstellung von festen pharmazeutischen Formen durch Extrusion einer wirkstoffhaltigen Polymerschmelze und Verformen des noch plastischen 5 Stranges zwischen einem Band und einer Walze oder zwei Bändern sowie die Vorrichtung dazu.

Es ist bekannt, daß man pharmazeutische Wirkstoffe enthaltende Polymerschmelzen extrudieren und durch Spritzguß oder Kalandrieren verformen kann (EP-A-240 904 und 240 906). Das Spritzgußverfahren ist nicht vollkontinuierlich, sondern arbeitet mit sich im Takt wiederholenden Arbeitsgängen, die sich wegen der erforderlichen Kühlzeiten nicht in dem für eine Großserienfertigung erforderlichen Maß beschleunigen 10 lassen. Auch beim Kalandrieren ist die Produktionsgeschwindigkeit begrenzt, weil die Walzen sich nur entlang einer Linie berühren, so daß die Kühlzeit nur bei langsam laufenden Walzen ausreicht, um den heißen, noch plastischen Strang soweit abzukühlen, daß die erhaltenen Formlinge dimensionsstabil sind.

US 2 829 756 beschreibt eine komplizierte Maschine, bei der ein extrudierter plastischer Strang durch mitlaufende formgebende Stanzen zu länglichen, zylindrischen Formen zerschnitten wird.

Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung von festen pharmazeutischen Formen zu entwickeln, das zum einen eine Großproduktion und zum anderen auch die Verarbeitung von nur langsam aushärtenden Schmelzen erlaubt.

Die Lösung dieser Aufgabe besteht in den Verfahren und Vorrichtungen nach den Ansprüchen.

Wenn auch Fälle denkbar sind, in denen ein Vormischen zweckmäßig ist, so daß ein einfacher Extruder 20 genügt, so ist es doch in der Regel wesentlich vorteilhafter, wenn der Extruder in üblicher Weise als einoder mehrwelliger Mischextruder gestaltet ist, so daß ein Vormischen nicht erforderlich ist. Der Mischextruder (1) kann mehrere Einfüllstutzen (2), gegebenenfalls für die getrennte Zugabe von festen oder flüssigen Mischungsbestandteilen, sowie einen Rohrstutzen zur Inertbegasung (in der Regel Stickstoff) und/oder Entgasung besitzen. Zur Erhöhung des Durchsatzes kann der Extruder mehr als eine Düse (3) haben.

Um einen sicheren Transport des extrudierten Stranges zu gewährleisten und sein Abreißen hinter der Düse zu vermeiden, extrudiert man zweckmäßig schräg nach unten. Der ieweils zweckmäßigste Winkel hängt von den Produkteigenschaften und der Fahrweise (z.B. Extrusionstemperatur und -geschwindigkeit)

Die Formgebung schließt sich unmittelbar an den Extrusionsvorgang an. Man führt den noch plasti-30 schen extrudierten Strang, gegebenenfalls mit Hilfe einer geeigneten Führungsrinne (8), durch die in den Figuren 1 bis 6 beschriebenen Vorrichtungen zur Formgebung.

Im allgemeinen ist es sinnvoll, die formgebenden Teile (Walze und Band bzw. Doppelband) auf 10 bis 20 °C zu kühlen. Tiefere Temperaturen sind ohne erheblichen Aufwand unzweckmäßig wegen der zu erwartenden Kondensatbildung. Die formgebenden Teile sind daher vorzugsweise mit den üblichen Kühlvor-35 richtungen zum Kühlen mit einer Kühlflüssigkeit versehen. In manchen Fällen genügt auch die natürliche Luftkühlung. Es kann auch zweckmäßig sein, die formgebenden Teile zu beheizen.

Falls der Extruder mehr als eine Düse hat, gehört bzw. gehören zu jeder Düse eine oder mehrere Reihen umlaufender formgebender Vertiefungen in der Walze und/oder im Band bzw. (beim Doppelband) in einem oder beiden Bändem.

Im Fall der elastischen Bänder nach Anspruch 2 (Fig. 1) sind in den Mantelflächen der Bänder ieweils einander gegenüberliegende formgebende Vertiefungen angebracht, die paarweise die Tablettenform bestimmen. Zweckmäßig enthält die Vorrichtung eine übliche Steuer- und Regeleinrichtung, die dafür sorgt, daß die beiden Formhälften ieweils exakt zusammentreffen. Die Bänder bestehen aus einem gefüllten Elastomer, beispielsweise mit Aluminiumpulver oder -Schuppen gefülltem Polypropylen, Acrylnitril-Buta-45 dien-Styrol-Copolymeren, Polyamid, Polycarbonat oder deren Mischungen, wobei der Füllstoff die Wärmeleitfähigkeit verbessert, und die Bandstärke ist etwas größer als die Tiefe der Formhälfte.

Metallgliederbänder (Fig. 2) können aus verschiedenen Metallen wie Messing, Bronze, Kupfer, vorzugsweise aus korrosions- und abrasionsfestem Stahl bestehen. Die Bänder sind unterteilt in Segmente (Glieder), die formgebende Vertiefungen enthalten. Pro Segment können sowohl in der Längsrichtung wie 50 auch nebeneinander mehrere formgebende Vertiefungen eingraviert sein.

Im Fall glatter Bänder in Kombination mit gravierten Walzen nach Anspruch 4 (Fig. 3) können die Bänder sowohl aus Elastomeren wie aus Metall bestehen, bevorzugt werden dünne Stahlbänder.

Das glatte Band kann auch durch eine feststehende glatte, ebene oder vorzugsweise in Anpassung an die Walze konkav gewölbte Wand ersetzt sein (Anspruch 4; Fig. 4).

Schließlich können Walze (4) und Band (5) mit miteinander paarweise korrespondierenden formgebenden Vertiefungen (6) versehen sein (Anspruch 5; Fig. 5).

Aufgrund der längeren Kontaktzeit zwischen den Bändern bzw. dem Band und der Walze ist die Kühlzeit im Vergleich mit dem in EP-A-240 906 beschriebenen Walzenpaar, das sich nur an einer Linie

berührt, wesentlich verlängert. Dadurch kann einerseits der Durchsatz erhöht werden, indem man die Umdrehungsgeschwindigkeit im Vergleich zum Walzenpaar steigert, andererseits können auch pharmazeutische Mischungen verarbeitet werden, die nur sehr langsam sich verfestigen. Am längsten ist die Abkühlzeit bei Anwendung zweier Bänder (vol. Fig. 1 und 2).

Bei Verwendung einer gravierten Walze in Kombination mit einem glatten Band ist sowohl eine Anordnung nach Fig. 3 wie nach dem Prinzip der Fig. 5 möglich. Bei der Anordnung nach Fig. 3 wird zweckmäßig nur die Walze gekühlt, während bei der Anordnung nach dem Prinzip der Fig. 5 Walze und Band gekühlt werden können, es ist aber auch in besonderen Fällen möglich, das Band zu kühlen und die Walze zu beheizen. Bei beiden Anordnungen kann der Umschlingungswinkel (das vom Band umschlossene Walzensegment) selbstverständlich größer oder kleiner als in der Zeichnung sein.

Die Elemente der Vorrichtung sind jeweils so anzuordnen, daß der Formling am Ende der Kühlstrecke nach unten herausfallen kann. Es empfiehlt sich jedoch sicherheitshalber, zusätzlich eine Abstreifwalze vorzussehen, die für eine zuverlässige Entformung sorgt, ohne die Formlinge zu beschädigen. Die Abstreifwalze besitzt daher zweckmäßig weiche Borsten. Gleichzeitig reinigt sie die Form.

Extrudierbare pharmazeutische Mischungen sind Mischungen mindestens eines pharmazeutischen Wirkstoffes mit mindestens einem für die Herstellung pharmazeutischer Zabletten üblichen Hilfsstoff, die durch Schmeizen oder Erweichen mindestens einer Komponente teigig und daher extrudierbar sind. Das sind insbesondere Mischungen, die pharmakologisch akzeptable Polymere enthalten (wobei die Glastemperatur der Mischungen der der Zersetzungstemperatur aller Mischungskomponenten leigt), beispleisweise Polyvinylpyrolidon (PVP), Copolymerisate von N-Virrylpyrrolidon (PVP) und Virrylacetat. Copolymerisate von N-Virrylpyrrolidon (PVP), Copolymerisate von N-Virrylpyrrolidon (RVP) und Virrylacetat. Copolymerisate von Methylmerisate, Polyhydroxyethylmethacrylat, Copolymerisate von Methylmethacrylat und Acrylsäure, Cellulossester, Cellulossether, Polyethylenglykol, Polyethylen. Die K-Werte (nach H. Fikentscher, Celluloss-Chemie 13 (1932), Seiten 58 bis 64 und 71 und 74) der Polymeren legen im Bereich von 10 bis 100, vorzugsweise 12 bis 70, insbesondere 12 bis 35, für PVP bei 12 bis 70, vorzugsweise bei 12 bis 35, insbesondere bei 12 bis

Das polymere Bindemittel muß in der Gesamtmischung aller Komponenten im Bereich von 50 bis 180, vorzugsweise 60 bis 130 °C erweichen oder schmelzen, so daß die Masse extrudierbar ist. Die Glasübergangstemperatur der Mischung muß also auf jeden Fall unter 180, ovzugsweise unter 130 °C legengangen Erforderlichenfalls wird sie durch übliche pharmakologisch akzeptable weichmachende Hilfsstoffe wie langkettige Alköhöle, Ethylenglykol, Propylenglykol, Trimethyloppan, Triethylenglykol, Butandiole, Pertianole, Hexanole, Polyethylenglykol, Propylenglykol, Trimethyloppan, Propylenglykol, Ethylenglykol, Propylenglykol, Trimethyloppan, Propylenglykol, Propylenglykol, Propylenglykol, Trimethyloppan, Propylenglykol, P

Bevorzugt werden NVP-Polymerisate, die in Mischung mit dem Wirkstoff und gdf. Üblichen galenischen Hillsstoffen mit oder vorzugsweise ohne weichmachende Zusätze im gewünschen Temperaturberiech schmelzen oder erweichen. Das Schmelzen oder Erweichen unterhalb einer bestimmten Temperatur ist gegebenenfalls erforderlich im Hinblick auf eine mögliche thermische und/oder oxidative Schädigung nicht und des Wirkstoffs, sondern auch des NVP-Polymerisates. Dieses Könnte beim Erkrudieren verglien, weshalb die Extrusion von NVP-Polymerisaten bisher nicht üblich ist. Die Gefahr ist jedoch gering bei Extrusionstemperaturen unter 180°C, vor allem unter 130°C, wenn das Polymerisat nicht in wäßriger Lösung mit Wasserstoffperoxid als Starter hergestellt wurde, sondern in einem organischen Lösungsmittel, oder aber in Wasser mit einem organischen Peroxid als Starter, etwa nach dem Verfahren gemäß der EP-A42 273 238 oder nach dem Verfahren von US 4 520 179 und 4 520 180.

Falls der K-Wert über 17, insbesondere über 30 oder gar 40 liegt und keine stark weichmachende Komponente zugegen ist, kommen als NVP-Polymerisate nur solche mit einer Glastemperatur Tg unter 120, vorzugsweise unter 100° C in Betracht, oder das NVP-Polymerisat (einschließlich Homopolymer) dar nicht in Wasser mit 1+00, als Starter hergestellt worden sein. Dabei würden Polymer-Endgruppen entstehen, die 50 bei höherer Temporatur zur Vergülbung übrnen.

Das NVP-Polymerisat kann über die Art und Menge an Comonomeren je nach Anwendungszweck so stark oder so schwach hydrophil eingestellt werden, daß sich die daraus hergestellten Tabletten im Mund (Buccaitablette) oder im Magen oder auch erst im Darm (rasch oder verzügert) auflösen oder so quellen, daß sie den Wirkstoff freigeben. Sie sind dann ausreichend quellbar, wenn sie bei Lagerung bei 90 % relativer Luftleuchtigkeit mehr als 10 Gew. & Wasser aufnehmen. Falls es bei carboxylgruppenhätigen Bindemitteln erwünscht ist, daß sie erst im alkalischen Milieu des Darms den Wirkstoff freigeben, gilt die obige Angabe der Wasseraufnahme nur für die neutralisierte Form (Salzform) des Polymeren (in der die Protonen der Carboxylgruppen ganz oder teilwiese durch Ammonium-, Natrium- oder Kallumionen ersetzt.

sind).

Als Comonomer zum NVP kommen in Betracht: ungesättigte Carbonsäuren, z.B. Methacrylsäure, Crotonsäure, Maleinsäure, Itaconsäure, sowie deren Ester mit Alkhohelm mit 1 bis 12, vorzugsweise 1 bis 8 Kohlenstoffatomen, ferner Hydroxyethyl- oder Hydroxypropylacrylat und -methacrylat, (Meth)acrylamid, die 5 Anhydride und Halbester der Maleinsäure und Itaconsäure (wobei der Halbester vorzugsweise erst nach der Polymerisation gebildet widt), N-trinylcapoteatm und Vinylpropionate bevorzugte Comonomerer sind Acrylsäure und insbesondere Vinylacetat. Es werden daher NVP-Polymerisate bevorzugt, die entweder nur NVP oder Vinylacetat sis einziges Comonomeres einpolymerisiert enthalten. Vinylacetat und Vinylpropionat können nach der Polymerisation ganz oder tellwies verseift sein.

Übliche galenische Hilfsstoffe, deren Gesamtmenge bis zu 100 Gew.%, bezogen auf das Polymerisat, betragen kann, sind z.B. Streckmittel wie Silikate oder Kieselerde, Steafinsäure oder deren Salze mit z.B. Magnesium oder Kalzium, Methylcelluose, Natrium-Canoxymethylcelluose, Talkum, Saccharose, Lacose, Getreide oder Maisstärke, Kartoffelmehl, Polyvinylalkohol, ferner Netz-, Konservierungs-, Spreng-, Adsorptionsmittel, Farbstoffe, Geschmacksstoffe (vgl. z.B. H. Sucker et al., Pharmazeutische Technologie, Thieme-teria, Student 1978).

Falls gewünscht, kann die erfindungsgemäß hergestellte Tablette auch mit einem üblichen Überzug zur Verbesserung des Aussehnes und/oder des Geschmacks (Drage, Filmtabletten) oder zwecks zusätzlicher Verzögerung der Wirkstofffreigabe versehen werden. Für oral einzunehmende Tabletten mit verzögerter Wirkstofffreisetzung kann es günstig sein, wenn man die Tablette nach einer der bekannten Techniken in 20 geschlossenzeilig poröser Form herstellt, damit sie im Magen aufschwimmt und dadurch länger dort verweilt. Ferner können nach dem erfindungsgemäßen Verfahren sehr kleine Tabletten hergestellt werden, die mit Vorteil anstelle herkömmlicher Granulate in Kapseln abgefüllt werden. Der Begriff "Tablette" im Sinne der Erfindung ist weder an eine bestimmter Form noch an die perorale Anwendung gebunden. Er schließt vielmehr auch (nicht bei Körpertemperatur schmetzende) Zäbchen zur rektalen Anwendung ein.

25 Unter pharmazeutischen Wirkstoffen im Sinne der Erfindung sind alle Stoffe mit einer pharmazeutischen Wirkung und möglichst geringen Nebenwirkungen zu verstehen, sofern eis eisch unter den Verarbeitungsbedingungen nicht zersetzen. Die Wirkstoffmenge pro Dosiseinheit und die Konzentration können je nach Wirksamkeit und Freisetzungsgeschwindigkeit in weiten Grenzen variieren. Die einzige Bedingung ist, daß sie zur Erzielung der gewünschten Wirkung ausreichen. So kann die Wirkstoffknozenträten im Bereich von 30 1,1 bis 95, vorzugsweise von 20 bis 80, insbesondere 30 bis 70 Gew. % liegen. Auch Wirkstoff-Kombinationen können eingesetzt werden. Wirkstoff im Sinne der Erfindung sind auch Vitamine.

Das erfindungsgemäße Verfahren ist beispielsweise zur Verarbeitung folgender Wirkstoffe geeignet: Betamethason, Thioctsäure, Sotalol, Salbutamol, Norfenefrin, Silvmarin, Dihydergotamin, Buflomedil, Etofibrat, Indometacin, Oxazepam, &-Acetyldigoxin, Piroxicam, Haloperidol, Isosorbidmononitrat, Amitriptylin, 35 Diclofenac, Nifedipin, Verapamil, Pyritinol, Nitrendipin, Doxycyclin, Bromhexin, Methylprednisolon, Clonidin, Fenofibrat, Allopurinol, Pirenzepin, Levothyroxin, Tamoxifen, Metildigoxin, o-(6-Hydroxyethyl)-rutosid, Propicillin, Aciclovirmononitrat, Paracetamol, Naftidrofuryl, Pentoxifyllin, Propafenon, Acebutolol, L-Thyroxin, Tramadol, Bromocriptin, Loperamid, Ketotifen, Fenoterol, Ca-Dobelisat, Propranolol, Minocyclin, Nicergolin, Ambroxol, Metoprolol, 8-Sitosterin, Englaprilhydrogenmaleat, Bezafibrat, ISDN, Gallopamil, Xantinolnicotinat, 40 Digitoxin, Flunitrazepan, Bencyclan, Dexapanthenol, Pindolol, Lorazepam, Diltiazem, Piracetam, Phenoxymethylpenicillin, Furosemid, Bromazepam, Flunarizin, Erythromycin, Metoclopramid, Acemetacin, Ranitidin, Biperiden, Metamizol, Doxepin, Dikalium-Chlorazepat, Tetrazepam, Estramustinphosphat, Terbutalin, Captopril, Maprotilin, Prazosin, Atenolol, Glibenclamid, Cefaclor, Etilefrin, Cimetidin, Theophyllin, Hydromorphon, Ibuprofen, Primidon, Clobazam, Oxaceprol, Medroxyprogesteron, Flecainid, Mq-Pyridoxal-5-phosphatgluta-45 minat, Hymechromon, Etofyllinclofibrat, Vincamin, Cinnarizin, Diazepam, Ketoprofen, Flupentixol, Molsidomin, Glibornurid, Dimetinden, Melperon, Soquinolol, Dihydrocodein, Clomethiazol, Clemastin, Glisoxepid, Kallidinogenase, Oxyfedrin, Baclofen, Carboxymethylcystein, Thioridacin, Betahistin, L-Tryptophan, Myrtol, Bromelaine, Prenylamin, Salazosulfapyridin, Astemizol, Sulpirid, Benzerazid, Dibenzepin, Acetylsalicylsäure, Miconazol, Nystatin, Ketoconazol, Na-Picosulfat, Colestyramin, Gemfibrocil, Rifampicin, Fluorcortolon, Mexi-50 letin, Amoxicillin, Terfenadrin, Mucopolysaccharidpolyschwefelsäureester, Triazolam, Mianserin, Tiaprofensäure, Ameziniummetilsulfat, Mefloquin, Probucol, Chinidin, Carbamazepin, Mg-L-aspartat, Penbutolol, Piretanid, Amitriptylin, Cyproteron, Na-Valproinat, Mebeyerin, Bisacodyl, 5-Amino-Salicylsäure, Dihydralazin, Magaldrat, Phenprocoumon, Amantadin, Naproxen, Carteolol, Famotidin, Methyldopa, Auranofin, Estriol, Nadolol, Levomepromazin, Doxorubicin, Medofenoxat, Azathioprin, Flutamid, Norfloxacin, Fendilin, Prajmali-55 umbitartrat. Aescin.

Besonders bevorzugt werden feste Lösungen folgender Wirkstoffe: Acetaminophen (= Paracetamol), Acetohexamid, Acetyldigoxin, Acetylsalicylsäure, Acromycin, Anipamil, Benzocain, B-Carotin, Chloramphenicol, Chlordiazepoxid, Chlormadinonacetat, Chlorothiazid, Cinnarizin,

Clonazepam, Codein, Dexamethason, Diazepam, Dicumarol, Digitoxin, Digoxin, Dihydroergotamin, Drotaverin, Flunitrazepam, Furosemid, Gramicidin, Griseofulvin, Hexobarbital, Hydrochlorothiazid, Hydrocothoson,
Hydroflumethiazid, Indomethazin, Ketoprofen, Lonetii, Medazepam, Mefrusid, Methandrostenolon, Methylprednisolon, Methylsulfadiazin (= Sulfaperin), Naldickinisäure, Nifedipin, Nitrazepam, Nitrofurantoin, Nystatin,
G Stardiol, Papaverin, Phemacetin, Phenobarbital, Phenylbutazon, Phenyloin, Prodnison, Reserpin, Systatin,
classification, Streptomycin, Sulfadimidin (= Sulfamethazin), Sulfamethizol, Sulfamethoxazol, Sulfamethoxydiazin
(= Sulfameter), Sulfaperin, Sulfathiazol, Sulfisoxazol, Testosteron, Tolazamid, Tolbutamid, Trimethoprim,
Tryrothricin.

Der Begriff "feste Lösungen" ist dem Fachmann geläufig, beispielsweise aus der eingangs zitierten Literatur. In festen Lösungen von pharmazeutischen Wirkstoffen in Polymeren liegt der Wirkstoff molekulardispers im Polymeren vor.

Die Bildung fester Lösungen der genannten Wirkstoffe in NVP-Polymerisaten war nicht vorherzusehen und ist umso überraschender, als viele in Wasser schwerfösliche Wirkstoffe in anderen Polymeren keine festen Lösungen (mit molekulardisperser Verteillung) bilden, sondern sich in Form fester Teilchen in das 15 jeweilige Polymere einlagern, die elektronenmikroskopisch zu erkennen sind. Im Falle kristalliner Wirkstoffe zeigen sie auch ein Debye-Schorrer-Diagramm, im Gegensatz zu den festen Lösungen.

Die in den Beispielen genannten Teile und Prozente beziehen sich auf das Gewicht.

Beispiel 1 bis 32: Doppelgliederband gem. Fig. 2

## Beispiel 1

45 Teile eines Copolymerisats vom K-Wert 30 aus 60 Gew.% N-Vinylpyrrolidon und 40 Gew.% Vinylacetat, 5 Teile Stearylalkohol und 50 Teile Theophyllin wurden in einem Doppelschneckenextruder 20 vermischt und extrudiert. Die Temperatur des sechs Schüsse enthaltenden Extrudermantels betrug 30, 60, 60, 60 und 100°C; die Düse wurde auf 100°C aufgeheizt. Der hierbei erhaltene Strang wurde direkt mit einem Doppelgliederband, das auf 15°C gekühlt wurde, zu Oblongtabletten verpreßt. Es entstanden starre Tabletten.

Die so erhaltenen Tabletten waren gegen mechanische Einflüsse stabil und zeigten keinen Abrieb beim 30 Transport und Verpacken.

## Beispiel 2

50 Teile des Copolymerisats von Beispiel 1 und 50 Teile Theophyllin wurden in einem Doppelschneksekenextruder vermischt und extrudiert. Abweichend von Beispiel 1 wurde die Temperatur der Schüsse auf 30, 60, 60, 60, 90 und 120 °C eingestellt. Die Düss hatte eberhalls eine Temperatur von 120 °C. Der erhaltene Strang wurde analog zu Beispiel 1 zu Oblongtabletten verpreßt. Die Temperatur des Doppelgliederbandes betrug 15 °C. Auch diese analog Beispiel 1 erhaltenen Tabletten waren gegen mechanische Einflüsse stabil.

### Beispiel 3

**4**0

47,5 Teile eines Copolymerisats vom K-Wert 30 aus 60 Gew.% N-Vinylpyrrolidon und 40 Gew.% Vinylacetat, 2,5 Teile vernetztes PVP als Tablettensprengmittel und 50 Teile Theophyllin wurden in einem Doppelschneckenextruder vermischt und extrudiert. Die Temperatur der fünf Schüsse betrug jeweils 120°C, die Düse hatte eine Temperatur von 130°C.

Der noch plastische Strang wurde wie bei Beispiel 1 zu Oblongtabletten verpreßt (Temp. des Doppelgliederbandes: +15 °C). Die Tabletten waren stabil gegen mechanische Einflüsse.

### 50 Beispiel 4

50 Teile eines Copolymerisats vom K-Wert 52 aus 30 Gew.% N-Vinylpyrrolidon und 70 Gew.% Vinylacetat und 50 Teile Theophyllin wurden in einem Doppelschneckenextruder gemischt und extrudiert. Die Temperatur der fünf Schüsse betrug 30, 60, 100, 100 und 120 °C. Die Düse wurde ebenfalls auf 120 °C saufgeheizt. Der noch plastische Strang wurde wie bei Beispiel 1 zu mechanisch stabilen Oblongtabletten verpreßt. (Femp. des Doppelgliederbandes +15 °C.)

### Beispiele 5 bis 8

Eine Mischung von 50 Gew.% eines N-Vinylpyrrolidon-Homopolymeren (PVP) von dem jeweils in der Tabelle angegebenen K-Wert und 50 Gew.% Theophyllin wurden in einem Einwellen-Extruder bei der 5 jeweils in der Tabelle angegebenen Temperatur aufgeschmolzen, extrudiert und wie bei Beispiel 1 zu Tabletten verformt.

0	Beispiel	K-Wert			T [°C]			Düse	Temp. des Doppelgliederbandes [ * C]
			1.	2.	3.	4.	5.		
					Schuß				
	5	12	115	125	135	135	135	145	10
5	6	17	125	125	135	145	145	155	10
	7	25	145	155	165	175	175	175	15
	8	30	150	160	160	170	180	180	15
	8a	60	150	160	160	170	180	180	15

20

10

15

## Beispiel 9

40 Teile eines Copolymerisats aus 60 Gew.% N-Vinylpyrrolidon und 40 Gew.% Vinylacetat vom K-Wert 30, 10 Teile Polyhydroxyethylmethacrylat und 50 Teile Theophyllin wurden analog zu Beispiel 1 zu mechanisch stabilen Tabletten verarbeitet. Temperatur der Schüsse: 70, 80, 80, 80, 80 °C. Düse: 90 °C. Dopoeloliederband + 30 °C.

### Beispiel 10

30 50 Teille eines handelsüblichen, zu 80 % verseiften Polyvinylacetats und 50 Teille Theophyllin wurden analog zu Beispiel 1 verarbeitet. Die Temperatur der 5 Schüsse betrug 100, 100, 110, 120, 130 °C. Düse: 150 °C. Doppelcliederband: + 92 °C.

## Beispiel 11

50 Teile Polyhydroxyethylmethacrylat vom K-Wert 30 und 50 Teile Theophyllin wurden analog Beispiel verarbeitet. Temperatur der Schüsse: 120, 130, 150, 160, 160 \*C. Düse: 170 \*C. Doppelgliederband: +30 \*C.

## Beispiel 12 bis 14

36 Teile eines Copolymerisates aus 60 Gew.% N-Vinylpyrrolidon und 40 Gew.% Vinylacetat vom K-Wert 30, 4 Teile Stearylalkohol, 40 Teile Theophyllin und 20 Teile

Beispiel 12) Stärke

Beispiel 13) Lactose

Beispiel 14) Saccharose

wurden in einem 6-schüssigen Dopppelschneckenextruder gemischt und analog Beispiel 1 zu Tabletten verformt. Die Temperatur der Schüsse betrug 90, 100, 110, 120, 130 °C, die der Düse 135 °C. Doppelgliederband: +15 °C.

### Beispiele 15 bis 17

50 Teile des Copolymerisates der Beispiele 12 bis 14 und 50 Teile Verapamil wurden gemäß den Beispielen 12 bis 14 zu Tabletten geformt.

Analog den obigen Beispielen wurden die folgenden durchgeführt. Die Bedingungen der Verarbeitung sowie die Freisetzungsgeschwindigkeiten beim half-change-Test (vgl. R. Voigt, Lehrbuch der pharmazeutischen Technologie, 5. Aufl., Verl. Chemie, Weinheim; Deerfield Beach, Florida; Basel, 1984, S. 627, in Verbindung mit der Paddle-Methode nach USP 21) sind tabellarisch erfaßt. Zur Formgebung wurde ein

temperierbares Doppelgliederband (Beispiele 18 bis 32), ein temperierbares Doppelband (Bsp. 33 bis 53) und eine gravierte Walze zusammen mit einem glatten Band (Bsp. 54 bis 85) verwendet.

5 Tabelle 1: Doppelbandglieder gem. Fig. 2

10	Beisp Nr.	. Wirkstoff	Polymer	Hilfs- stoff	GewVerhältn. Wirkst./Polymer/ Hilfsstoff	T1 ['	T2 PC]
	18	Pseudoephedrin 47,5		./.	50/50/0	60	80
15	19	Propafenon	Α	Stärke	40/40/20	60	70
	20	Propafenon.	Α	StA	60/35/5	80	90
	21	Propafenon	Α	StA	60/30/10	80	90
	22	Propafenon	A	StS	60/35/5	70	90
20	23	Propafenon	В	StA	50/40/10	65	80
	24	Propafenon	Α	MgSt	60/35/5	60	70
	25	Propafenon	A	MgSt	50/40/10	60	70
	26	Anipamil	A	MgSt	50/40/10	30	30
25	27	Vitamin B1	В	./.	50/50/0	40	40
	28	Nicotinsäure	Α	./.	50/50/0	60	70
	29	Biperiden	Α	StA	50/45/5	80	90
	30	Biperiden	Α	./.	50/50/0	80	90
30	31	Canthaxantin	В	./.	50/50/0	30	30
30	32	Canthaxantin	Α	./.	50/50/0	40	40

Tabelle 1 (Fortsetzung)

5	Beisp. Nr.	<b>T</b> 3	т4	т5 [°С]	Т6	Düse	Freisetzungs- geschwindig- keit	Temperatur des Doppelglieder- bandes [°C]
10	18	100	120	120	120	120	100 % in 1 h	16
	19	90	110	110	110	110	100 % in 1 h	16
	20	100	120	140	140	140	100 % in 2 h	15
	21	100	120	130	130	140	52 % in 6 h	15
15	22	100	110	115	115	115	42 % in 6 h	15
	23	95	110	110	110	110	100 % in 6 h	15
	24.	80	80	95	100	100	95 % in 6 h	10
	25	80	80	95	100	100	80 % in 6 h	10
20	26	40	40	60	60	60	100 % in 2 h	10
	27	50	60	80	80	80	100 % in 1 h	10
	28	80	95	95	100	100	100 % in 1 h	10
	29	100	120	120	130	135	100 % in 4 h	16
25	30	110	120	140	140	140	100 % in 1 h	16
	31	40	40	60	60	60	100 % in 1 h	20
	32	55	60	60	80	80	100 % in 1 h	20

5																								
10		Temperatur des	boppergileder- bandes [°C]	10	10	15	15	20	20	10	10	15	15	10	15	10	10	10	10	50	15	15	10	10
15		Düse		8	120	9	09	140	140	9	120	120	120	120	120	70	130	130	130	120	130	120	110	80
		16		8	120	9	9	120	130	9	120	120	120	100	110	2	120	120	100	120	130	8	8	75
20		12		80	120	20	20	120	120	20	120	120	120	100	100	9	120	120	100	120	130	8	8	75
		4T	7	80	120	22	20	100	100	S	120	170	120	100	100	S	120	120	100	120	120	8	9	20
25		Ξ,	-	92	100	9	40	95	95	9	100	100	100	100	100	9	100	100	100	95	8	70	9	70
		12		09	8	30	30	8	8	8	80	80	80	6	8	8	80	80	8	95	20	20	9	9
30		11		20	9	30	30	9	9	30	9	9	9	70	70	30	9	9	70	75	9	9	20	20
35		Hilfs-	1036																					
40	n. Fig. 1	Polymer		⋖	89	*	89	0	0	u.	89	83	89	89	w	*	4	*	*	ပ	ш	9	Ŧ	I
45	Tabelle 2: Doppelband gem. Fig. 1	Wirkstoff		Indomethacin	Indomethacin	Anipamil	Anipamil	Benzocain	Benzocain	Benzocain	Benzocain	5, 5-Diphenhydramin	Paracetamid	Sulfathiazol	Sulfathiazol	Benzocain	5, 5-Diphenhydramin	aracetamol	Sulfathiazol	Vitamin C	Benzocain	Benzocain	Benzocain	Benzocain
50	Tabell	Beisp.		33	34	-	36	37	38	39	0,4	17	42	43	74	45	94	1.4	84	64	20	51	52	53

Tabelle 3: Gravierte Walze + glattes Band gem. Flg. 3

elsp.	Beisp. Wirkstoff	Polymer	Hilfs-	GewVerhältnis	F	12	13	11	15	16	Düse	Temp. der
Ĭ.			stoff	Wirkst./Polymer/								Walze
				Hilfsstoff			_	[]				[%]
4	Metoprolol	4	StA	40/25/5	9	2	8	8	8	8	80	18
52	Ranitidin	∢		0/24/9	9	70	80	80	9	8	80	18
9	Diclophenac	4	StA	40/25/5	65	20	80	8	6	6	06	18
-	Furosemid	4	StA	30/60/10	65	75	80	8	100	100	100	18
-	Nifedipin	⋖	StA	20/70/10	9	2	80	8	80	8	80	18
6	Gallopamil	<	StA	9/15/01	20	09	70	8	80	20	70	91
	Gallopamil	∢	StA	40/48/12	20	9	70	80	8	20	70	16
_	Gallopami1	∢	StA	40/42/18	20	9	20	8	8	20	70	91
	Gallopami1	∢	StS	9/54/07	S	09	20	8	8	20	70	16
9	Gallopami1	4	StS	40/48/12	20	9	20	8	8	20	20	16
94	Gallopamil	∢	StS	40/42/18	20	9	20	8	80	20	70	91
ທ	Anipami1	4	StA	34/54, 4/13, 6	S	9	65	65	9	9	55	10
9	Biperiden	∢	StA	6/89/5	45	22	9	65	65	65	09	15
	Biperiden	∢	StA	6/84/10	45	22	20	65	65	65	09	15
- 89	Biperiden	∢	StA	6/79/15	45	22	9	65	65	65	9	15
6	Biperiden	٧	StA	6/74/20	S	20	9	9	20	20	20	10
	Biperiden	4	StA	6/69/25	04	20	55	9	9	20	20	10
	Biperiden	4	StA	6/64/30	9	20	55	9	9	20	20	10
. 2	Biperiden	4	StA	6/59/35	9	20	22	9	9	20	20	10
5	Bezafibrat	4	,	61, 5/38, 5/0	9	20	80	80	8	80	80	15
. 4	Bezafibrat	*	StA	61, 5/34/4, 5	9	70	88	80	88	70	70	15
36	Bornfibert		844	61 5/29 5/9 0	97	45	Š	2	2	9	2	16

1

		der																								
5		Temp. der	Walze	15	16	10	10	10	15	18	18	50	20													
10		Düse		88	70	9	9	9	9	100	100	80	80						0/30;							
		<b>J</b>		88	20	70	65	65	65	6	6	6	96						30/4							
15		15		8	20	20	65	65	65	96	6	72	75						iltnis							
		<b>½</b>		8	20	80	80	80	8	90	90	75	75						verh							
20		13		8	65	2	2	2	2	6	8	2	20	33					icht							
		12		2	09	9	9	9	9	75	75	2	20	art c					im Gev							
25		F		9	55	22	22	22	22	65	65	65	65	×					lat/							
		tnis	/mer/											setat,			101	101	/lacry				30			
30		GewVerhältnis	Wirkst./Polymer/ Hilfsstoff	112	1,25	3/25	32/61, 2/6,8	32/34,4/13,6	32/54,4/13,6	9/2	0/0	5/5	0,	= Copolymer aus 60 Gew.% NVP und 40 Gew.% Vinylacetat, K-Wert ca. 33			Mowiol® 30-92 (zu 92 % hydrolys. Polyvinylalkohol)	Mowiol & 4-80 (zu 80 % hydrolys. Polyvinylalkohol)	Copolymer aus NVP, vinylacetat und Hydroxypropylacrylat im Gewichtsverhältnis 30/40/30;				Copolymer Vinylacetat/Crotonsäure; K-Wert ca. 30			
		Gew.	Wirks	40/45/15	40/35/55	32/43/25	32/61	32/3	32/26	20/42/2	50/50/0	50/45/5	50/50/0	Gew.%			olyvir	olyvir	Hydro				K-Wer			
35		Hilfs-	stoff	Stärke	Stärke	Lactose	Cellulose	Lactose	Stärke	⋖		4		04 pu			lys. P	lys. P	at und				Săure;			
			st	st	st	Lac	Cel	Lac	St	StA	1	StA	1	WVP			hydro	hydro	lacet			ı,	roton			
		Polymer		4	⋖	*	⋖	4	¥	<	4	4	<	ew.%			95 %	80 %	Viny			thala	tat/c			
40	5	۵.										بد	44	9 09	2	7	nz)	nz)	NVP,	_	at	at-ph	ylace	_		rat
	etzun	4								lver	lver	Coffein Granulat	Coffein Granulat	r aus	PVP, K-Wert 12	K-Wert 17	30-92	08-4	r aus	K-Wert ca. 18	Celluloseacetat	Celluloseacetat-phthalat	r vin	Stearylalkohol	äure	Magnesiumstearat
45	Forts	Wirkstoff		Metoprolol	Metoprolol	==	 	i i	i i	Coffein Pulver	Coffein Pulver	in Gr	in Gr	ol yme	×	X-X	iol@	1016	olyme	ert c	lulos	lulos	olyme	aryla	Stearinsäure	nesiu
	3:			Metop	Metop	Anipamil	Anipamil	Anipamil	Anipamil	Coffe	Coffe	Coffe	Coffe	do)	= PVP	= PVP,	= Mow	₩OW	e Co	×-	= Cel	= Cel	= Cop	= Ste	= Ste	= Mag
50	Tabelle 3: Fortsetzung	Beisp.	'n.	92	11	78	79	8	81	82	83	84	82	⋖		S	۵	ш	u.		9	I	_	StA	StS	MgSt
				7																						

## 55 Patentansprüche

 Verfahren zum Tablettieren einer Mischung von mindestens einem pharmazeutischen Wirkstoff und mindestens einem thermoplastischen Polymeren sowie gegebenenfalls üblichen galenischen Hilfsstof-

5

10

45

50

55

ten durch Extrudieren der Mischung und Formgebung, dadurch gekennzeichnet, daß man den noch verformbaren Strang zwischen zwei sich streckenweise auf der Mantelfläche berührenden, gegensinig umlaufenden und auf der Kontaktstrecke parallel-laufenden Bändern (5) oder zwischen einer Walze (4) und einem auf einem Segment des Walzenmantels aufliegenden und mit diesem umlaufenden Band (5) zu Tabletten verpreßt, wobei die formgebenden, gegebenenfalls sich paarweise ergänzenden Vertiefungen (6) in beiden oder nur in einem der umlaufenden formmebenden Elemente anoebracht sind.

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man zwei elastische B\u00e4nder (5) mit einander gegen\u00fcberliegenden Vertiefungen (6), die paarweise die Tablettenform bestimmen, einsetzt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man zwei Gliederbänder (5) aus Metall einsetzt, die die paarweise korrespondierenden, formoggebenden Vertiefungen (6) enthalten.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das umlaufende, glatte Band (5) durch eine feststehende, in Anpassung an die Walze konkav gewöllbte, glatte Wand (7) ersetzt ist.
  - Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man anstelle des 2. Bandes (5) eine mit dem 1. Band in Kontakt synchron rotierende Walze (4) einsetzt, auf deren Manttel eingravierte formgebende Vertiefungen (6) mit denen des Bandes paarweise korrespondieren.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als thermoplastisches Polymeres ein lösungsmittelfreies N-Vinylpyrrolidon-Polymerisat mit einem Wassergehalt von höchstens 3,5 Gew.% einsetzt, das mindestens 20 Gew.% N-Vinylpyrrolid-2-on (NVP) einpolymerisiert enthält, wobei sämtliche gegebenenfalls einpolymerisierlen Comonomeren Stückstoff und/oder Sauerstoff enthalten.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man als thermoplastisches Polymeres ein NVP-Polymerisat einsetzt, das entweder in einem organischen Lösungsmittel oder mit einem organischen Peroxid in Wasser hergestellt wurde.
- Werfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man dazu mindestens einen Wirkstoff aus tologender Gruppe einsetzt. Acetaminophen (= Paracetamol), Acetohexamid, Acetyldigoxin, Acetylsatic cylsäure, Acromycin, Anipamil, Benzocain, 8-Carotin, Chloramphenicol, Chlordiazepoxid, Chloramatinonacetat, Chlorothiazid, Cinnatzin, Clonazepam, Codein, Dexamethason, Diazepam, Dicumarol, Digltoxin, Dilydroergotamin, Drotaverin, Fluntirazepam, Furosemid, Gramicidin, Grissofiulvin, Hexobarbital, Hydrochlorothiazid, Hydrochlorothiazid, Hydrochlorothiazid, Hostoprofen, Lonelli, Medazepam, Mefrusid, Methandrostenolon, Methylyndenisolon, Methylsulfalazin (= Sulfaperin), Nalidoximpien, Nilfolipin, Nitrazepam, Nitrofurantoin, Nystatin, Ostradiol, Papaverin, Phenoacetin, Phenoabrital, Phenylbutazon, Phenylbutazon, Phenylbutazon, Phenylbutazon, Phenylbutazon, Phenylbutazon, Phenylbutazon, Sulfamethoxyol, Sulfamethoxy
  - 9. Vorrichtung zum Tablettieren einer Mischung von mindestens einem pharmazeutischen Wirkstoff und mindestens einem thermoplastischen Polymeren sowie gegebenenfalls üblichen galenischen Hilfsstoften durch Extrudieren der Mischung und Formgebung, bestehend aus einem Mischextruder (1) mit einem oder mehreren Einfüllstutzen (2) und mit einer oder mehreren Düsen (3), gekennzeichnet durch zwei anschließend an die Düsen angeordnete, über zwei gegenläufige Walzenpaare (4) angetriebene, in Materiaflüchrichtung hinter der Extruderdise zusammenaluender elastische Bänder (5) aus einem gefüllten Elastomeren, wobei der Füllstoff die Wärmeleitfähigkeit verbessert, mit pro Düse einer oder mehreren, auf jedem Band umlaufenden Reihen von einander gegenüberliegenden Vertiefungen (6), die bei der Berührung der Bänder paarweise die Tablettenform bilden.
  - 10. Vorrichtung zum Tablettieren einer Mischung von mindestens einem pharmazeutischen Wirkstoff und mindestens einem thermoplastischen Polymeren sowie gegebenenfalls üblichen galenischen Hilfsstoffen durch Extrudieren der Mischung und Formgebung, bestehend aus einem Mischextruder (1) mit einem oder mehreren Einfüllstutzen (2) und mit einer oder mehreren Düsen (3), gekennzeichnet durch zwei anschließend an die Düsen angeordnete, über zwei gegenläufige Walzenpaare angetrieben, ein Materialflußrichtung hinter der Extruderdüse zusammenlaufende Metallgliederbänder (6) mit pro Düse einer oder mehreren, auf jedem Band umbaufenden Reihen von einander gegenüberliegenden Vertie

fungen (6), die bei der Berührung der Metallglieder paarweise die Tablettenform bilden.

### Claims

- 5 1. A process for tableting a mixture of one or more active pharmaceutical compounds and one or more thermoplastic polymers and, if required, conventional pharmaceutical auxiliaries by extruding the mixture and shaping, wherein the still formable extrudate is pressed to give tablets, between two belts (5) which make contact in parts along their outer surfaces, rotate in opposite directions and run parallel along the contact zone, or between a roller (4) and a belt (5) which rests against a segment of the lateral surface of the roller and revolves with the said surface, the shape-imparting indentations (6), which may be present in complementary pairs, being located in both or in only one of the revolving shape-imparting elements.
- A process as claimed in claim 1, wherein two resilient belts (5) having indentations (6) which are
  opposite one another and, in pairs, determine the tablet shape are used.
  - A process as claimed in claim 1, wherein two metal link belts (5) which contain the shape-imparting indentations (6) in corresponding pairs are used.
- 20 4. A process as claimed in claim 1, wherein the revolving, smooth belt (5) is replaced by a stationary, smooth wall (7) which is curved in a concave shape to match the roller.
  - A process as claimed in claim 2, wherein, instead of the second belt (5), a roller (4) is used which rotates synchronously in contact with the first belt and on whose lateral surface engraved shapeimparting indentations (6) correspond in pairs with those of the belt.
  - 6. A process as claimed in claim 1, wherein the thermoplastic polymer used is a solvent-free N-vinylpyrrolidone polymer which has a water content of not more than 3.5% by weight and contains not less than 20% by weight of N-vinylpyrrolid-2-one (NVP) as copolymerized units, all comonomers which may be copolymerized containing nitrogen and/or oxygen.
  - 7. A process as claimed in claim 6, wherein the thermoplastic polymer used is an NVP polymer which has been prepared either in an organic solvent or using an organic peroxide in water.
- 38. A process as claimed in claim 1, wherein one or more active compounds from the following group are used: acetaminophen (= paracetamino), acetohexamide, acetyldigomia, acetylsaiciyic acid, acromycin, anipamil, benzocaine, β-carotene, chloramphenicol, chlordiazepoxide, chlormadinone acetate, chlorothiazide, cinnarizine, clonazepam, codeine, dexamethasone, diazepam, dicumarol, digltoxin, digoxin, dihydrocorptamine, drotavernie, flunitrazepam, furosemide, gramicidin, griscofulvin, hexboardate bital, hydrochlorothiazide, hydrocortisone, hydroflumethiazide, indomethacin, ketoprofen, lonetin, medazepam, metrusele, methatevenolone, methyl-pyterdnisone, methylsultadiazine (= sulfapetin), nalidixinic acid, nifedipine, nitrazepam, nitrofurantoin, nystatin, estradiol, papaverine, phenobarbital, phenylbutazone, phenytoin, prednisone, reserpine, spironolactone, streptomycin, sidamine (= sulfamethizane), sulfamethizoxie, sulfamethoxazole, sulfamethoxyazole, sulfamethoxyazole
- 9. Apparatus for tableting a mixture of one or more pharmacoutical active compounds and one or more thermoclastic polymers and, if required, conventional pharmaceutical auxiliaries by extunding the mixture and shaping, consisting of a mixing extruder (1) having one or more feed hoppers (2) and having one or more fies (3), wherein, arranged downstream of the dies, there are two realisient betts (5) which are driven vial two pairs of rollers (4) rotating in opposite directions, said betts running together in the direction of material flow downstream of the extruder die and consisting of a filler-containing elastomer, the filler improving the thermal conductivity, and having, per nozzle, one or more orders, revolving on each belt, of indentations (6) which are opposite one another and, in pairs, form the tablet shape when the betts come into contact with one another.

10. Apparatus for tableting a mixture of one or more pharmacoutical active compounds and one or more thermoplastic polymers and, if required, conventional pharmacoutical auxiliaries by extruding the mixture and shaping, consisting of a mixing extruder (1) having one or more feed hoppers (2) and having one or more dies (3), wherein, arranged downstream of the dies, there are two metal link belts (5) which are driven via two pairs of rollers rotating in opposite directions, said belts running together in the direction of material flow downstream of the extruder die and having, per nozzle, one or more rows, revolving on each belt, of indentations (6) which are opposite one another and, in pairs, form the tablet shape when the metal links come into contact with one another.

## 10 Revendications

5

15

30

an

1. Procédé de transformation en comprimés d'un mélange d'au moins un produit pharmaceutiquement actif et d'au moins un polymère thermoplastique, ainsi qu'éventuellement d'excipients galéniques habituels, par extrusion du mélange et moulage, caractérisé en ce que l'on comprime en comprimés le boudin encore déformable, entre deux bandes (5) dont les surfaces d'enveloppe sont en contact mutuel sur un trongon étendu, toumant en sens inverse et définient en paraillès ur l'étendue de leur contact, ou entre un cylindre (4) et une bande (5) reposant sur un segment de l'enveloppe du cylindre et défilant avec celui-c, les évidements (6) de moulage, qui se complètent éventuellement deux à deux, étant réalisés dans les deux éléments défilants de moulage ou sur un seul des éléments défilants de

20 moulage.

- Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on utilise deux bandes élastiques (5) avec des évidements (6) se faisant mutuellement face, qui forment deux à deux le moule à comprimés.
- Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on utilise deux bandes (5) à éléments métalliques, qui contiennent les évidements (6) de moulage se correspondant deux à deux.
  - 4. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que la bande lisse (5) défilante est remplacée par une paroi lisse (7) cintrée avec une concavité adaptée au cylindre.
  - 5. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce qu'au lieu de la 2ème bande (5), on utilise un cylindre (4) en contact avec la fère bande t tournant en synchronisme avec elle, des évidements (6) de moulage gravés dans son enveloppe correspondant deux à deux à ceux de la bande.
- 36 6. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on utilise comme polymère et he-implyprirotione sans solvant, avec une teneur en eau d'au plus 3,5% en poids, contenant au moins 20% en poids de N-vinylpyrrotidone (NVP) en incorporation polymérique, l'ensemble des comonomères éventuellement incorporés par polymérisation avec lui contenant de l'azote et/ou de l'oxygène.
  - Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que l'on utilise comme polymère thermoplastique un polymère de NVP, qui a été produit dans un solvant organique, ou bien dans l'eau avec un peroxyde organique.
- 48 8. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on y utilise au moins un produit actif du groupe suivant : acétaminophène (= paracétamol), aétohexamide, acétytdigoxine, acide acétytslasitytique, acromycine, anipamil, benzocaîne, β-carotine, chloramphénicol, chlordiazépoxyde, acétate de chlormadinone, chlorothiazde, cinnarizine, clonazépam, codéine, dexaméthasone, diazépam, dicumarol, digitoxine, digoxine, diviprocreptomine, cortaxérine, funitrazépam, trucesémide, gramicidine, grisédourie, ne, hexobarbital, hydrochlorothiazide, hydrocordisone, hydrofluméthiazide, indométhazine, cief csulfapérine), acide nalidixinique, nifédipine, nitrazépam, nitroturanto îne, nystatine, oestradiol, papavérine, phénacétine, phénobarbital, phénylloutazone, phénylo îne, prodnisone, réserpine, pironolactone, steptomycine, sulfadimidine (= sulfaméthazine), sulfaméthizol, sulfaméthoxazol, sulfaméthoxydiazine, sulfapérine, sulfathiazol, sulfisoxazol, testostérone, tolazamide, tolbutamide, triméthoprime, tvrothrocine.

9. Installation de transformation en comprimés d'un mélange d'au moins un produit pharmacoutiquement actif et d'au moins un polymère thermoplastique, avec éventuellement des excipients galéniques habituels, par extrusion du mélange et moulage, constitué d'une mélangeuse extrudeuse (1) avec un ou plusieurs raccords de remplissage (2) et avec une ou plusieurs libitors (3), caractiérisée par deux bandes (5) élastiques en un élastomère chargé, disposées à la suite des filières, entraînése par l'intermédiaire de deux paires de cylindres (4) burnant en sens inverse, défiliant ensemble en arrière des filières de l'extrudeuse dans la direction d'écoulement de la matière, la charge améliorant la conductibilité thermique, avec pour chaque filière, une ou plusieurs séries, disposées dans la direction du défiliement de chaque bande, d'évidements (6) se faisant face deux à deux qui, lorsque les bandes sont en contact, forment deux à deux les moules à comprimés.

10. Installation de transformation en comprimés d'un mélange d'au moins un produit pharmaceutiquement actif et d'au moins un polymère thermoplastique, avec éventuellement des excipients galéniques habituels, par extrusion du mélange et moutage, constituée d'une mélangeuse extrudeuse (1) avec un ou plusieurs raccords de remplissage (2) et avec une ou plusieurs filières (3), caractérisée par deux bandes (5) à éléments métalliques, disposées à la suite des filières, entraînées par l'intermédiaire de deux paires de cylindres (4) tournant en sen inverse, défiliant ensemble en arrière des filières de l'extrudeuses, dans la direction d'écoulement de la matière, avec pour chaque filière une ou plusieurs séries, disposées dans la direction du défilement de chaque bande, d'évidements (6) se faisant face deux à deux qui, lorque les bandes sont en contact, forment deux à deux les moules à comprimés.









